



## 全球顶尖医学专家Cunningham博士出任新桥生物董事会副主席，加速全球创新药研发

February 19, 2026

- 此次任命进一步强化了新桥生物“中心-辐射”运营模式，彰显了公司加速变革性创新药开发、为全球患者及股东创造长期价值的坚定承诺；
- Cunningham博士拥有超过20年的生物制药行业领导经验，集全球顶尖眼科专家、企业家、创新者及投资人多重身份于一身；
- 作为新桥生物子公司Visara的联合创始人，Cunningham博士也将加入新桥生物董事会研发委员会，负责推动药物创新研发，助力公司业务的长期可持续增长。

2月19日，新桥生物(NovaBridge Biosciences; 纳斯达克股票代码: NBP, 下称“新桥生物”或“公司”) 宣布，任命Emmett T. Cunningham, Jr 博士为公司董事会副主席。Cunningham博士现任公司子公司Visara联合创始人兼执行董事长，此次履新后将加入新桥生物董事会研发委员会。

Cunningham博士拥有超过20年的生物制药行业领导经验，集全球顶尖眼科专家、企业家、创新者及投资人多重身份于一身。他曾担任黑石集团(Blackstone Group L.P.)高级董事总经理、Clarus Ventures董事总经理，并在辉瑞及Eyetechn Pharmaceuticals担任高级管理职务，兼具深厚的产业沉淀与丰富的董事会经验。作为全球感染性和炎症性眼病领域权威专家，他已合作发表学术论文逾450篇。

新桥生物执行董事长傅唯表示，“我很期待与Cunningham博士的合作，特别是在新桥生物向全球生物技术平台战略转型的关键时期，我们将携手为公司创造长期价值。通过共同创立Visara，我亲眼见证了他作为顶尖医学专家和成功企业家的卓越能力，同时，他在加速多个医学领域早期创新药研发方面的专长，与我们独特的中心-辐射商业模式高度互补。Cunningham博士对未被满足医疗需求的深刻洞察，将确保惠及全球患者始终是我们一切工作的核心。”

Cunningham博士表示，“我很荣幸能在新桥生物充满活力的阶段，担任董事会副主席。通过与傅唯先生和新桥生物共同创立Visara，我对公司独特的全球生物技术平台模式有了更深刻的认识，也看到了它在连接患者需求与变革性治疗之间的巨大潜力。期待与傅唯先生、傅希涌博士及管理团队携手，融合创业者思维与董事会战略视野，充分发挥科学优势与资本效率，加速突破性药物惠及全球患者，并为股东创造持久价值。”

### 关于Emmett T. Cunningham, Jr博士

作为医生、投资者及生物制药企业高管，Cunningham博士拥有超过25年的从业经验。他曾在2018年11月至2023年3月担任黑石集团高级董事总经理，随后担任执行顾问，并于2023年12月从该公司退休。此前，Cunningham博士于2006年Clarus Ventures创立之初即加入并担任董事总经理。在Clarus被黑石集团收购后，他随之加入黑石，继续担任高级董事总经理。

在加入Clarus Ventures之前，Cunningham博士曾在Eyetechn Pharmaceuticals担任高级副总裁，负责医疗战略。在职业生涯早期，Cunningham博士曾在辉瑞公司任职，负责中枢神经系统化合物的早期临床开发以及眼科领域的许可引进活动。

Cunningham博士拥有约翰霍普金斯大学的医学博士(MD)学位和流行病学与统计学公共卫生硕士(MPH)学位，以及加州大学圣迭戈分校的神经科学博士(PhD)学位。他在加州大学旧金山分校(UCSF)完成眼科住院医师培训，并在UCSF、伦敦Moorfields眼科医院以及约翰霍普金斯大学医学院Wilmer眼科研究所完成额外的专科培训。

### 关于新桥生物

新桥生物是一家全球生物科技平台公司，致力于加速创新药物的可及性。我们兼具丰富的业务拓展经验与高效的临床转化开发能力，精准识别并驱动突破性疗法的研发。通过在科学创新、战略布局与高效执行间搭建的协同桥梁，新桥生物加速创新性药物研发，让创新成果更快惠及全球患者。公司的差异化管线主要由Givastomig和VIS-101领衔。其中，Givastomig是一款潜在同类最佳的双特异性抗体(Claudin 18.2×4-1BB)；VIS-101是一款同类第二且有望成为同类最佳的双功能生物制剂，靶向VEGF-A和ANG2。Givastomig通过4-1BB信号通路，在表达Claudin 18.2的肿瘤微环境中条件性激活T细胞。Givastomig正开发用于治疗Claudin 18.2阳性的胃癌及其他胃肠道恶性肿瘤。新桥生物还与合作伙伴ABL Bio合作开发Ragistomig，这是一款双特异性抗体，在实体瘤中将PD-L1作为肿瘤结合靶点、4-1BB作为条件性T细胞激活剂。此外，新桥生物拥有Uliledlimab在中国以外地区的全球权益。Uliledlimab是一款抗CD73抗体，靶向肿瘤中由腺苷介导的免疫抑制。VIS-101 靶向 VEGF-A 和 ANG2，可为湿性年龄相关性黄斑变性(wet AMD)和糖尿病性黄斑水肿(DME)患者提供更强大且持久的疗效。目前，VIS-101 正在开展一项针对湿性 AMD 的大型、随机、剂量范围的 II 期研究。新桥生物是 Visara 的控股股东，Visara 拥有 VIS-101 在大中华区及亚洲某些国家以外全球权利的独家许可。欲了解更多信息，请访问：

<https://www.novabridge.com>

## 前瞻性声明

本公告包含前瞻性声明。这些声明依据1995年美国《私人证券诉讼改革法案》的“安全港”条款作出。可以通过术语例如“将”、“预计”、“相信”、“旨在”、“预期”、“未来”、“打算”、“计划”、“潜在”、“估计”、“有信心”等以及类似表述(或其反义表述)来识别这些前瞻性声明。新桥生物也可能在其提交给美国证券交易委员会(SEC)的定期报告、向股东发布的年度报告、新闻稿及其他书面材料中,以及公司高管、董事或员工向第三方所作的口头陈述中作出书面或口头的前瞻性声明。凡不属于历史事实的陈述(包括关于公司的信念和预期的陈述)均为前瞻性声明。本新闻稿中的前瞻性声明包括但不限于以下内容:本次公司新董事会副主席及研发委员会成员任命的影响;Givastomig、VIS-101及公司其他候选药物的战略、临床开发、计划、结果、安全性和有效性;新桥生物候选药物(包括 Givastomig、Ragistomig、Ulledlimab和VIS-101)的战略与临床开发;预期的临床里程碑和结果及相关时间;以及新领导层任命的影响。前瞻性声明涉及的风险和不确定性可能导致实际结果与这些前瞻性声明中包含的结果存在重大差异,包括但不限于以下因素:公司证明其候选药物安全性和有效性的能力;候选药物的临床结果(可能支持也可能不支持进一步开发或新药申请/生物制品许可申请(NDA/BLA)的批准);相关监管机构就公司候选药物监管审批所作决定的内容和时间;公司在候选药物获批后的商业成功能力;公司获得并维护其技术和药物知识产权保护的能力;公司对第三方开展药物开发、生产制造及其他服务的依赖;公司有限的运营历史,以及公司获得额外运营资金并完成其候选药物开发和商业化的能力;以及公司已于2025年4月3日向美国SEC提交的20-F年度报告中“风险因素”部分更全面讨论的风险,以及公司随后向SEC提交的文件中讨论的潜在风险、不确定性和其他重要因素。所有前瞻性声明均基于公司当前可获得的信息。除法律要求外,公司不承担因获得新信息、未来事件或其他原因而公开更新或修订任何前瞻性声明的义务。

## 新桥生物投资者及媒体联系人

### 投资者关系

[IR@novabridge.com](mailto:IR@novabridge.com)

+1-240-745-6330

### 媒体关系

[PR@novabridge.com](mailto:PR@novabridge.com)